

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 291/10/2022

Zleceniodawca/Klient ¹ :	BLUE TARGET LTD SPÓŁKA KOMANDYTOWA Górska 15, 84-230 Rumia						
Nr zamówienia klienta ¹ (jeżeli dotyczy):	Brak danych						
Numer zlecenia:	357/09/2022	Data zlecenia:	15.09.2022				
Rodzaj próbki ¹ :	Suplementy diety, Jednorazowa	Nr próbki:	48/15/09/22				
Nazwa i adres laboratorium:	Ekolabos sp. z o.o. ul. Duńska 9, 54-427 Wrocław						
Cel badania ¹ :	Potrzeby własne klienta						
Data rozpoczęcia badań:	15.09.2022	Data zakończenia badań:	06.10.2022				
Data sporządzenia sprawozdania z badań:	06.10.2022						
Pobieranie próbek							
Osoba pobierająca próbkę ¹ :	Próbka pobrana i dostarczona do laboratorium przez Zleceniodawcę	Metoda pobierania ¹ :	Brak danych				
Miejsce pobierania ¹ :	Brak danych	Punkt pobrania próbki ¹ :	Brak danych				
Data pobrania ¹ :	15.09.2022	Stan próbki:	Bez zastrzeżeń				
Protokół pobrania próbki:	Brak danych						
Opis próbki							
Nazwa próbki ¹ :	APOLLOS HEGEMONY ZMP5P 120 caps						
Numer partii/szary ¹ :	04/2025						
Data produkcji ¹ :	Brak Danych						
Data ważności ¹ :	30.04.2025						
Typ opakowania ¹ :	oryginalne						
Materiał ¹ :	Brak Danych						
Data przyjęcia próbki:	15.09.2022						
Badania wykonane w laboratorium							
Lp.	Badany parametr	Metoda badawcza	Wynik [±niepewność]	Jednostka	Autoryzował wynik	NDW lub zakres*	Stwierdzenie zgodności
1	Obecność Salmonella spp.	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+ A1:2020-09	NA	nie wykryto w 25g	-	BD	-
2	Ogólna liczba drobnoustrojów	PN-EN ISO 4833-1:2013- 12/Ap1:2016-11E	NA	<10	jtk/1 g	BD	-
3	Liczba Enterobacteriaceae	PN-ISO 21528-2:2017-08 - wersja angielska	NA	<10	jtk/1 g	BD	-
4	Liczba drożdży i pleśni	PN-ISO 21527-2:2009 (W)	NA	<10	jtk/1 g	BD	-
5	Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich Staphylococcus aureus i innych gatunków	PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005	NA	nie wykryto w 1g	-	BD	-
6	Obecność Listeria monocytogenes	PN-EN ISO 11290-1:2017-07	NA	nie wykryto w 25g	-	BD	nie wykryto w 25g
7	Liczba β-glukuronidazo- dodatnich Escherichia coli	PN-ISO 16649-2:2004	NA	<10	jtk/1 g	BD	-
8	Rtęć	PN-EN 15763:2010	A P1	0,004 [+/-0,001]	mg/kg	P1	-
9	Ołów	PN-EN 15763:2010	A P1	0,025 [+/-0,004]	mg/kg	P1	-



Badania wykonane w laboratorium								
Lp.	Badany parametr	Metoda badawcza		Wynik [±niepewność]	Jednostka	Autoryzował wynik	NDW lub zakres*	Stwierdzenie zgodności
10	Kadm	PN-EN 15763:2010	A P1	0,005 [+/-0,001]	mg/kg	P1	-	-
11	Arsen	PN-EN 15763:2010	A P1	0,013 [+/-0,002]	mg/kg	P1	-	-

Legenda/Objaśnienia:

Pracownicy autoryzujący badania:

BD - Bartłomiej Dudek

P1 - badanie wykonywane przez zewnętrznego dostawcę usług AB 1095

Metody badawcze oznaczone symbolem: A – badania akredytowane, NA - badania nieakredytowane, P - badania wykonane przez zewnętrznego dostawcę usług.
(W) norma wycofana z katalogu Polskich Norm bez zastąpienia

*Dane deklarowane przez Zleceniodawcę, informacje uzyskane od Klienta mogą wpływać na ważność wyniku.

* Najwyższa dopuszczalna wartość lub zakres zgodnie z Rozporządzeniem Komisji (WE) NR 2073/2005 z dnia 15 listopada 2005 r. z późniejszymi zmianami, w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych. Wynik „<40” oznacza, że drobnoustroje są obecne w próbce ale w liczbie mniejszej niż 40 jtk/1ml/g.

W przypadku pobierania i dostarczenia próbki przez Klienta, Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za etap pobierania i transportu próbek do badań.

Wyniki oznaczone znakiem (<) i znakiem powyżej (>) oznaczają odpowiednio, że wyniki leżą poniżej i powyżej zakresu pomiarowego.

Wyniki badań i stwierdzenie zgodności/ niezgodności odnoszą się wyłącznie do otrzymanej (w przypadku, gdy próbka została dostarczona przez klienta) i badanej próbki.

Wynik NZ stwierdzenie niezgodności, wynik ZG stwierdzenie zgodności. Zasada decyzyjna: prosta akceptacja. Stwierdzenie zgodności według wytycznych ILAC-G8:09/2019. W przypadku wyniku zbliżonego do granicy tolerancji ryzyko błędnej akceptacji lub błędnego odrzucenia wynosi do 50 %. Zasada została ustalona z Klientem.

Laboratorium podaje niepewność: na życzenie Klienta, przy ocenie zgodności z wymaganiami, gdy jest istotne dla ważności i zastosowania wyników badań. Laboratorium podaje niepewność, jako niepewność rozszerzoną przy poziomie ufności 95 % i współczynniku rozszerzenia k=2. W przypadku, gdy próbka jest pobrana i dostarczona przez Klienta, niepewność nie uwzględnia etapu pobierania próbek.

Podanie niepewności i stwierdzenie zgodności wyniku z wymaganiami zostało ustalone z Klientem na etapie zlecenia.

Laboratorium ponosi odpowiedzialność za wszystkie informacje podane w Sprawozdanie z badań, za wyjątkiem informacji dostarczonych przez Klienta.

Sprawozdanie z badań, bez pisemnej zgody Laboratorium, nie może być powielany inaczej, jak tylko w całości.

Oryginalne Sprawozdanie z badań jest wydawane w formie elektronicznej z rozszerzeniem*.pdf, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W związku z tym, wszystkie wydruki, o ile nie są potwierdzone za zgodność z oryginałem, są kopiami.

Termin zgłaszania skarg nie może przekraczać 14 dni od daty wysłania Sprawozdania z badań. Skargi można składać na adres: biuro@ekolabos.pl.

Sprawozdanie z badań sporządził/a:

Elżbieta Świerczek - Płuska
Specjalista ds. projektów środowiskowych / Specjalista ds. badań
produktów kosmetycznych

Sprawozdanie z badań zatwierdził/a:

Mateusz Latosiński
Kierownik Działu Obsługi Klienta / Specjalista ds. Klientów Kluczowych

---KONIEC SPRAWOZDANIA Z BADAŃ---

